

### PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **09249699** A

(43) Date of publication of application: 22 . 09 . 97

(51) Int. CI

C07K 14/745

C07K 16/36

C07K 16/40

C12N 5/10

C12N 15/02

C12P 21/08

G01N 33/53

G01N 33/566

G01N 33/577

//(C12P 21/08 , C12R 1:91 )

(21) Application number: 08080496

(71) Applicant:

**FUJIREBIO INC** 

(22) Date of filing: 11 . 03 . 96

(72) Inventor:

**UCHIDA YOSHIAKI KURANO YOSHIHIRO** 

(54) ANTIHUMAN PIVKA-II MONOCLONAL ANTIBODY, HYBRIDOMA CAPABLE OF PRODUCING THE SAME ANTIBODY AND MEASURING REAGENT AND MEASUREMENT **USING THE SAME ANTIBODY** 

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a monoclonal antibody and a reagent for carrying out the measurement of a human protein induced by vitamin K absence-II (PIVKA- II) in a specimen.

SOLUTION: A lymphocyte obtained by immunizing a mammal with an immunogen comprising a peptide represented by the formula is fused to a cell of a myeloma of a mammal to prepare a hybridoma. An antihuman PIVKA-II monoclonal antibody is obtained therefrom. The resultant antibody is used to produce a measuring reagent to carry out the immunoassay of the human PIVKA-III contained in a specimen.

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

Gly Am Lau Glu Arg Glu Cyn Val Glu Glu Thr Cyn Sar Tyr Glu Glu Ain Pha

### (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平9-249699

(43)公開日 平成9年(1997)9月22日

(51) Int.Cl. <sup>6</sup>		識別記号	庁内整理番号	FI						H4c+- m
C 0 7 K	14/745			C 0 7	K 1	14/745				技術表示簡
	16/36					16/36				
	16/40					6/40				
C 1 2 N	5/10			C 1 2						
	15/02			G011						
			審査請求	未請求 龍			FD	(全	L 9 頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	<b>.</b>	特願平8-80496		(71)出	類人	000237	7204			
(22) 出願日		TT. N. a. A. danama			富士レ	ビオ株	式会社	•		
		平成8年(1996)3			東京都中央区日本橋浜町2丁目62番5号					
				(72)発明	眉	内田	好昭			
						東京都	新宿区	西新宿	2丁目	7番1号 富士
							株式会	<b>上内</b>		
				(72)発明	猪	倉野	義裕			
						東京都	新宿区	5新宿	2丁目	7番1号 富士
						レビオ	株式会社	上内		
		·								•

(54)【発明の名称】 抗ヒトPIVKA-IIモノクローナル抗体、該抗体を産生するハイプリドーマ、該抗体を用いた測定試薬及び測定方法

(57)【要約】

【解決手段】式

【課題】 検体中のヒトPIVKA-IIの測定を行う

【化1】

ためのモノクローナル抗体及び試薬の提供。

Gly Asn Leu Glu Arg Glu Cys Val Glu Glu Thr Cys Ser Tyr Glu Glu Ala Phe Glu Ala

で表されるペプチドからなる免疫原を哺乳動物に免疫し て得たリンパ球と哺乳動物のミエローマ細胞との融合に よりハイブリドーマを作成し、次いでこのハイブリドー

マから抗ヒトPIVKA-IIモノクローナル抗体を得る。この抗体を用いて測定試薬を製造し、検体中に含まれるヒトPIVKA-IIの免疫測定を行う。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式

Gly Asn Leu Glu Arg Glu Cys Val Glu Glu Thr Cys Ser Tyr Glu Glu Ala Phe Glu Ala

で表されるペプチド。

【請求項2】 式

【化1】

Gly Asn Leu Glu Arg Glu Cys Val Glu Glu Thr Cys Ser Tyr Glu Glu Ala Phe

で表されるペプチド。

【請求項3】 請求項2記載のペプチドからなる免疫原 10 を哺乳動物に免疫して得られたリンパ球と哺乳動物のミエローマ細胞との融合によって得られるハイブリドーマ。

【請求項4】 請求項2記載のペプチドからなる免疫原を免疫した哺乳動物より取得したリンパ球と哺乳動物のミエローマ細胞との融合によって作成されたハイブリドーマを培養することにより得られるヒトPIVKA-IIと反応するモノクローナル抗体。

【請求項5】 ヒトPIVKA-IIとは反応するが、 ヒトトロンビンとは実質的に反応しない請求項4記載の モノクローナル抗体。

【請求項6】 E7-222 (FERM P-15386) 細胞が産生する請求項4又は5記載のモノクローナル抗体。

【請求項7】 請求項4ないし6記載のモノクローナル\*

\* 抗体からなるヒトPIVKA-IIの免疫測定試薬。

) 【請求項8】 請求項7記載の測定試薬を用いてなるヒトPIVKA-IIの免疫測定方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ヒトPIVKA-II (Protein induced by vitamin K absense-II) の 測定に用いられるモノクローナル抗体を製造するためのペプチド、該抗体を産生するハイブリドーマ、抗ヒトPIVKA-IIモノクローナル抗体、該抗体からなる免疫測定試薬及びその測定方法に関する。

[0002]

【従来の技術】ピトPIVKA-IIは、血液凝固に関連するプロトロンビンに類似した構造を有する糖蛋白質である。プロトロンビンは、蛋白質のN末端の近傍に10個のγ-カルボキシグルタミン酸(Gla) 残基を有し、そのアミノ酸配列は

いるまないとしい記載のでフクローブルネ

Ala Asn Thr Phe Leu Gla Gla Val Arg Lys Gly Asn Leu Gla Arg Gla Cys Val
10

20

Gla Gla Thr Cys Ser Thr Gla Gla Ala Phe Gla Ala Leu Gla Ser ••••

20

•

で示される。このプロトロンビンが生体内で産生される際に、ビタミンKの欠乏、肝機能不全、ビタミンK拮抗剤の投与、肝細胞障害等に起因して、プロトロンビン中の10個のγーカルボキシグルタミン酸(Gla)の一部あるいは全部のカルボキル化が不完全なグルタミン酸(Glu)残基を有する糖蛋白質が血液中に見出されることが知られている。この蛋白質は異常プロトロンビン即ちヒトPIVKA-IIと呼ばれている。近年、肝細胞癌患者において、血漿中にヒトPIVKA-IIが高率で発現することが報告され、肝細胞癌のマーカー、診断のモニターに利用されるようになった。

【0003】従来ヒトPIVKA-IIを測定するために、ポリクローナル抗体による競合RIA法が行われていたが、更に選択的な測定を実施するためにヒトPIV KA-IIに対するモノクローナル抗体が作成された。この抗ヒトPIVKA-II抗体は、ワーファリン服用患者血漿からプロトロンビンを除去後、正常プロトロンビン及びPIVKA-IIの両者に対する共通部分のモノクローナル抗体を用いたアフィニティーカラムで精製したヒトPIVKA-IIを得、これを免疫原として用い、哺乳動物に免疫後得られた脾臓細胞と腫瘍細胞との50

ハイブリドーマを作成し取得していた。さらにこのモノクローナル技体を開却に結合され、こせなり、パイ

クローナル抗体を固相に結合させ、二抗体サンドイッチ 法を利用した酵素免疫測定試薬が製造されていた(特公 平5-43357号参照)。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】従来ヒトPIVKA-IIと反応するモノクローナル抗体を製造するには、ヒ ト血漿中に含まれる精製したヒトPIVKA-IIを免 疫原として用いているが、このヒトPIVKA-IIが 混合物であるため精製は難しく、取得した精製抗原を用 40 いモノクローナル抗体を製造することは容易ではなかっ た。さらにヒトPIVKA-IIペプチドは、構成アミ ノ酸のγ-カルボキシグルタミン酸が不安定なために容 易には合成することができない等の問題点があった。ま た、肝細胞癌患者の早期診断にはヒトPIVKA-II の高感度測定が望まれている。しかしながら従来法で得 たモノクローナル抗体から製造した測定試薬では、検体 中に含まれる低濃度のヒトPIVKA-IIを測定する のは非常に難しかった。そこで測定試薬にはヒトPIV KA-IIとの反応性が高く、ヒトトロンビンとの交差 反応を起こさない新たなモノクローナル抗体が求められ

2

ていた。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らは鋭意研究の\*

\*結果、ヒトプロトロンビンのN末端のアミノ酸の $\gamma$ -カルボキシグルタミン酸(Gla) が全てグルタミン酸(Glu) に変換された式

Gly Asn Leu Glu Arg Glu Cys Val Glu Glu Thr Cys Ser Tyr Glu Glu Ala Phe Glu Ala (I)

で表されるペプチドを見出し、このペプチドから製造された免疫原を哺乳動物に免疫しハイブリドーマを作成し、次いでモノクローナル抗体を得て本発明を完成するに至った。

【0006】本発明の前記式(I)で表されるペプチド は、20個のアミノ酸残基で構成される。この前記式 (I) で表されるペプチドは、前記ヒトプロトロンビン のアミノ酸配列のうちN末端の11番目から30番目の アミノ酸残基において、γ-カルボキシグルタミン酸 (Gla ) がグルタミン酸 (Glu ) に置換した化合物であ る。このペプチドは、公知ペプチド合成の方法に従い製 造することができる。ペプチド合成の方法としては、例 えばα-アミノ基を t - プトキシカルボニル (Boc) 基、側鎖官能基をベンジルアルコール系保護基で保護す るΒο c 法、αーアミノ基を9ーフルオレニルメトキシ カルボニル(Fmoc)基、側鎖官能基を t ーブチルア ルコール系保護基で保護するFmoc法等を挙げること ができる。これらのペプチド合成法は、液相法又は固相 法で実施することができる。液相法は、前記保護アミノ 酸を順次縮合反応と脱保護反応とを溶液中で繰り返し目 的とするペプチドを製造することができる。また固相法※

※は、担体として架橋したポリスチレン樹脂、ポリアクリルアミドで被覆したシリカ担体等の不溶性の担体上で保護アミノ酸の縮合反応、N-α-アミノ保護基の脱保護反応等を繰り返すことにより実施することができる。さらに固相法は、自動合成機を用いて行うことが効率よく目的のペプチドを製造するためには好ましい。前記合成法で製造されたペプチドは、保護基をフッ化水素、トリフルオロ酢酸(TFAA)、トリフルオロメタンスルホン酸(TFMSA)/TFA、トリメチルシリルトリフルオロメタンスルホン酸(TMSOTf)/TFA、トリメチルシリルプロミド(TMSBr)/TFA、テトラフルオロホウ酸(HBF」)/TFA等を用いて除去し、精製して目的のペプチドを製造することができる。【0007】このようにして製造された前記式(I)で表されるペプチドは、ペプチド鎖中のCycoが漂亮型で

10007] このようにして製造された前記式 (I) で表されるペプチドは、ペプチド鎖中のCysが還元型で形成されているが、前記式 (I) で表されるペプチド中の2個のCys残基のチオール基を酸化し、ジスルフィド結合で分子内架橋した環状のペプチド構造を有する酸化型の式

【化2】

Gly Asn Leu Glu Arg Glu Cys Val Glu Glu Thr Cys Ser Tyr Glu Glu Ala Phe

40

50

Glu Ala (II)

で表されるペプチドを製造することができる。前記式 (II) で表されるペプチドは、PIVKA-IIの三 次元構造と類似するため、抗PIVKA-IIモノクローナル抗体を製造するための免疫原として用いるために は好ましい。

【0008】次いで前記式(II)で表されるペプチド は免疫原として哺乳動物に投与しリンパ球細胞を得、ヒ トPIVKA-IIを認識するモノクローナル抗体を産 生するハイブリドーマを製造することができる。この前 記式(II)で表されるペプチドを免疫原として用いる ためには、ペプチドのN末端又はC末端のそれぞれに1 0個までのアミノ酸残基を結合させてペプチド誘導体を 製造して用いることもできる。またこれらのペプチドは 前記式(II)で表されるペプチド又はその誘導体を単 独に哺乳動物に投与し免疫することもできるが、当業者 には周知の方法により各種キャリアーとなる蛋白質との 複合体を製造し、この複合体を投与することがさらに効 率よく抗体産生リンパ球を取り出すためには好ましい。 キャリアー蛋白質としては例えばKLH (Keyhole Limp et Hemocyanin ) 、BSA (ウシ血清アルブミン) 、M SA (マウス血清アルプミン) 等を用いるとができる。

この複合体を製造するには、例えば前記式 (II) で表されるペプチドとキャリアー蛋白質との官能基を縮合し 化学結合させる方法、架橋剤を用い両者を化学結合させる方法等を用いることができる。

【0009】さらに、前記した免疫原となるペプチドを免疫しモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを製造することができる。この製造方法は、まずハイブリドーマを作成するため抗原を免疫した哺乳動物のリンパ球と、これと融合させる哺乳動物のミエローマ細胞(骨髄腫細胞)を用意する。この前記リンパ球を採取するには、例えば前記前記式(II)で表されるペプチドとキャリアー蛋白質とを結合させた複合体からなる抗原を作成し、この抗原をマウス、ラット等の哺乳動物に免疫する。

【0010】この免疫法は、従来の抗血清を取得する方法に準じ、抗原の使用量、投与部位、アジュバンド等を使用し実施することができる。この方法として例えばマウスを用いる場合、マウス一匹あたり一回につき0.001mg~1mg、好ましくは0.01mg~0.1mgの前記複合体を初回はアジュバンド(例えばフロイントの完全アジュバンド)とよく混合して、皮下、腹腔内

等に投与し、2週間以上経過後、再びアジュバンド (例 えばフロイントの不完全アジュバンド)をよく混合し て、皮下、腹腔内等に投与する。さらに二週間経過後、 前記複合体を静脈内、皮下、腹腔内等に投与して充分免 疫する。このように免疫されたマウスを好ましくは最終 免疫から2~4日後に殺し、リンパ球を採取する。リン パ球の調整には、脾臓、リンパ節、末梢血等が用いられ る。得られたリンパ球は培養液中に懸濁した状態で保存 される。

【0011】一方ミエローマ細胞は、前記免疫に用いた 動物と同じ種由来のものを使用することが好ましい。さ らにそのミエローマは薬剤抵抗性の変異株であることが 好ましく、さらに未融合のミエローマ細胞がハイブリド ーマ選択培地で生育しないものが好ましい。ミエローマ 細胞としては、例えば市販のマウスミエローマP3・X  $63 \cdot Ag8 \cdot 6 \cdot 5 \cdot 3 \quad (X63 \cdot 6 \cdot 5 \cdot 3) ; P$ 3·X63·Ag8·U1 (P3U1) ; ラットミエロ ーマ 210・RCY3・Ag1・2・3等を用いるこ とができる。

【0012】このミエローマ細胞を血清、好ましくは牛 胎児血清を含有するダルベッコ変法イーグル最少培地 (DMEM)、RPMI1640培地等の培地中で培養 する。次にDMEM、RPMI1640等の培地に上記 で得たリンパ球及びミエローマ細胞を各々懸濁し、混合 する。この時の混合比は任意に選択できるが、好ましく はリンパ球:ミエローマ細胞が細胞数で1:1~20: 1、好ましくは2:1~5:1の比率で用いることがで きる。混合した細胞は、融合促進剤を用いて融合を行 う。融合方法としては、例えばImmunological Methods; Vol. 2, 1981, Academic Press に従い行うことができ る。融合促進剤としては、種々の高分子化合物、ウイル ス等を用いることがきる。この融合促進剤として、例え ばポリエチレングリコール (PEG), センダイウイル スを挙げることができる。PEGは平均分子量400~ 20,000のものを使用することができるが、1,0 00~7,500のものを用いることが好ましい。融合 促進剤の使用濃度は、40~60 v o 1%である。

【0013】融合させた細胞は、洗浄して融合促進剤を 除去し、5~15 vol%の血清を含むDMEM又はR PMI1640培地に懸濁し、96穴培養皿等に0.1 ~1×10°/穴の割合で分注する。さらに、各穴に選 択培地 (例えば、HAT培地) を加え、適宜選択培地を 交換することによりハイブリドーマを選択することがで きる。

【0014】次にヒトPIVKA-IIに対する抗体を 産生するハイブリドーマを検索、選別する。その方法に はELISA法を用いることができる。精製PIVKA - IIをELISAプレートに吸着させ、これにハイブ リドーマ上清を加え反応を行った後、洗浄し市販の免疫 動物免疫グロブリンに対する標識抗体(例えば西洋ワサ 50

ビパーオキシダーゼ (HRP) 標識抗体あるいはヨウ素 125標識抗体)を添加する。その結果ハイブリドーマ 上清中にヒトPIVKA-IIに対する抗体が存在する 場合には、その抗体が固相ヒトPIVKA-IIに結合 し、さらに免疫グロブリンに対する標識抗体がこれに結 合して、標識によるシグナルが得られる。一方、上清中 にヒトPIVKA-IIに対する抗体が存在しない場合 には、固相の複合体には何も結合せず従ってシグナルも 得られない。このように、標識によるシグナルの有無を 手がかりとしてハイブリドーマの選択を行うことができ

【0015】このハイブリドーマ細胞株は、通常用いら れる培地で増殖可能である。例えば牛胎児血清を5~2 0%含有するRPMI1640又はDMEMを培地とし て用い、37℃炭酸ガス濃度5vo1%含有空気下でよ く増殖する。また、ハイブリドーマ細胞株はミエローマ の持つ増殖性を有するので、生体内(例えば同系の動 物、ヌードマウス等)で増殖し、ヒトPIVKA-II に対する抗体を産生することができる。

【0016】このようにして得られた抗体は、必要に応 じ精製して使用することができる。精製には例えば硫安 分画、イオン交換クロマトグラフィー、プロテインAを 固定したアフィニティークロマトグラフィー等、通常の 蛋白質を精製する手段を用いることができる。

【0017】前記方法により製造したモノクローナル抗 体を用いてPIVKA-IIの測定試薬を製造すること ができる。試薬を製造するには、まず間接凝集免疫測 定、標識免疫測定等の免疫測定用固相に抗体を結合させ 製造することができる。固相としては、例えばゼラチ ン、アラビアゴム及びメタリン酸塩を不溶化して得られ るゼラチン粒子、羊、山羊、馬、牛、家兎等の哺乳動物 赤血球、ラテックス、カオリン等の凝集免疫測定用粒 子、プラスチック試験管、マイクロタイタープレート、 ガラスビーズ、プラスチックビーズ、メンブレン等の標 識免疫測定用固相を挙げることができる。

【0018】固相とモノクローナル抗体との結合には、 公知の共有結合又は非共有結合を作る方法を利用して製 造することができる。結合の方法には、例えばグルタル アルデヒド法、過ヨウ素酸法、マレイミド法、ピリジル ・ジスルフィド法、各種架橋剤を用いる方法等を挙げる ことができる(例えば「蛋白質核酸酵素」別冊31号、 37~45頁(1985年)参照)。共有結合による方 法では、モノクローナル抗体に存在する官能基を利用で きるほか、抗体に例えばチオール基、アミノ基、カルボ キシル基、水酸基等の基を導入した後、前記結合方法に 従い反応を行うことができる。また非共有結合による方 法としては物理吸着法等を挙げるとができる。結合に用 いるモノクローナル抗体は、前記抗体を酵素処理して製 造した抗体のFab、F(ab')2等のフラグメント であってもよい。

40

【0019】前記ヒトPIVKA-IIの免疫測定試薬 は、検体と反応させて検体中のヒトPIVKA-IIを 測定することができる。前記間接凝集試薬では、検体と 反応させその凝集像から検体中のヒトPIVKA-II の測定を行うことができる。また標識免疫測定試薬は、 標識した抗ヒトPIVKA-II抗体又は抗プロトロン ビン抗体等と組み合わせたサンドイッチ法、標識ヒトP IVKA-IIを用いた競合法等の周知の方法に従い測 定を行うことができる。この標識物としては、免疫測定 に用いられる例えば酵素、放射性同位元素、蛍光物質、 発光物質、着色粒子、コロイド粒子等を挙げるとができ る。標識免疫測定法では、反応後固相に結合した前記標 識物を直接的又は間接的に検出し測定を行うことができ る。検出には標識物によりそれぞれ対応する目視による 方法の他、シンチレーションカウンター、比色計、蛍光 光度計、フォトンカウンター、感光フィルム等の測定装 置を用い標識物の測定を行うことができる。標識物が酵 素の場合には発光基質、蛍光基質、発色基質等を加えて 反応液に生ずる発光、蛍光、発色等を目視又は前記測定 装置を用いて測定を行うことができる。

【0020】本発明は、測定検体に制限はなく例えば血清、血漿、全血、尿、リンパ液等の各種体液中のPIV KA-IIの測定に適用することができる。

[0021]

【実施例】以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明する。

【0022】実施例1 ペプチド(前記式(I)で表されるペプチド)の製造

アプライドバイオシステムズ431Aペプチド合成機 (パーキンエルマー社製)を用いて合成を行った。アミノ酸はグリシンを除いて、すべてL体を用いた。各アミノ酸の $\alpha$ -アミノ基はFmoc (9-フルオレニルメトキシカルボニル)基で保護し、アミノ酸側鎖官能基の保護には以下の保護基を使用した。 $Cyso\beta$ -スルフヒドリル基と $Asno\beta$ -カルボキサミド基はTrt (トリフェニルメチル)基、Gluoy-カルボキシル基、Ser、 $Thro\beta$ -水酸基及びTyroフェノール性水酸基はすべてt-Bu (t-ブチル)基、Argoグアニジノ基はPMC基(2, 2, 5, 7, 8-ペンタメチルクロマン-6- スルホニル)基。

【0023】ペプチド合成を開始するための固相担体は、HMPレジン (パーキンエルマー社)を用い最初に Fmoc-Alae431合成機に添付されている合成プログラムであるLoading Cycleにより導入した。ペプチド鎖の延長は、431A合成機の標準的な方法であるFmoc/HOBt/NMP法で自動的に行った。反応を0.25mmolのスケールで開始し、1070mg (収率86%)の保護基を含むペプチド担体を得た。

【0024】上記担体を添加物を含むトリフルオロ酢酸 50 た。

R

溶液 (トリフルオロ酢酸10ml, 水0.5ml, フェノール0.4g, チオアニソール0.5ml, エタンジチオール0.25ml) 中室温で90分間処理して、遊離のペプチド鎖を取り出し、ジエチルエーテルで沈殿させ、ろ取した。さらにこの沈殿を添加剤を含むトリフルオロ酢酸溶液(トリフルオロ酢酸10ml, チオアニソール0.5ml, エタンジチオール0.25ml) 中で氷冷下40分処理し、ジエチルエーテルで沈殿させ、ろ取し、水に懸濁後凍結乾燥して前記式(I)で表される粗ペプチド390mg(収率68%)を得た。

【0025】前記式(I)で表されるペプチドに含まれ る2つのCys残基がスルフヒドリル (SH)型の還元 型であることを確認するため以下の実験を行った。得ら れた前記式(I)で表される粗ペプチドを1MTris -HC1緩衝液(pH8.9)に溶解し、逆相カラムを 用いた高速液体クロマトグラフィで分析した。溶解直後 の分析(図1, a)では、主に保持時間が14.5分、 16.9分、19.9分にピークが見られたが。2時間 後(図1, b)には16.9分のピークはほぼ消失し、 20 主に14.5分、19.9分のピークが見られた。この 溶液に還元剤であるジチオスレイトール (DTT) を過 剰量加えたものを分析したところ(図1, c) 14.5 分、19.9分のピークはなくなり、(DTTの還元 型、酸化型のピークを除いて)16.9分のピークだけ となった。

【0026】これらの結果から、14.5分のピークは

Cys 残基側鎖がジスルフィド結合した酸化型の一量

体、16.9分のピークは還元型、19.9分のピーク

は酸化型の二量体であることが明らかとなった。従って 溶解前の粗ペプチドは還元型を主に含むと考えられる。 【0027】実施例2 前記式(II)で表されるペプ チド (E7) の製造 前記実施例1で製造した式(I)で表されるペプチド5 3. 2mgを0. 2MTris-HCl 緩衝液(pH8.9) 50m 1に攪拌しながら加え溶解した。この溶液を室温で激し ぐ攪拌し、空気酸化を行った。高速液体クロマトグラフ ィで反応を追跡し、3時間後に反応液を酢酸で中和し た。この溶液をMCI GEL CHP20P (三菱化 学)カラム(12ml)に通してペプチドを吸着させ、 30%アセトニトリルを含む0.1%アンモニア水で溶 出し、パウリ反応陽性の部分を集めて凍結乾燥した。4 5. 35mg (収率82%) の前記式 (II) で表され る粗ペプチドを得た。さらにこのペプチドを逆相高速液 体クロマトグラフィ(カラム: Asahipack ODP-90 21.5m ml.D. × 300mmL.; 溶媒: 0. 1%トリフルオロ酢酸/ 水と0.1%トリフルオロ酢酸/アセトニトリルの10 ~60%直線濃度勾配)で精製し、溶出画分を減圧下濃 縮後、凍結乾燥し前記式(II)で表されるペプチド (以下E7という。) 12.6mg (収率28%) を得

【0028】E7ペプチドを加水分解しアミノ酸分析を行った。加水分解は、ペプチド1.03mgを試験管にとり、濃塩酸ートリフルオロ酢酸(2:1)を加え、減圧下脱気、封管し、166℃のヒートブロック中で25分間行った(A. Tsugita, J.-J. Scheffler, Eur. J. Biochem., 124, 585 (1982)参照)。アミノ酸分析は、JLC-300全自動アミノ酸分析計(日本電子製)でニンヒドリン法で行った。その結果を以下に示す。Asp 1.02(1), Thr 0.70(1), Ser 0.56(1), Glu 6.64(7), Gly 1.00(1), Ala 2.00(2), Cys 1.70(2), Val 0.96(1), Le 10 u 1.00(1), Tyr 0.95(1), Phe 0.99(1), Arg 0.99(1) カッコ内は配列からの予想値

【0029】また、ペプチドをProtein Sequencer Procise 494 (パーキンエルマー社製) にかけて分析を行った。その結果を図2に示す。

【0030】実施例3 E7-KLH複合体の作製 KLH (Keyhole Limpet Hemocyanin; CALBIOC HEM社製)  $5 \, \text{mg} \, \text{e} \, 4 \, 00 \, \mu \, \text{I} \, 01 \, \text{%のジチオスレイトールを含む0.} \, 1 \, \text{Mリン酸緩衝液} \, (p \, \text{H} \, 7.5) \, に溶解し、同緩衝液 <math>1 \, 00 \, \mu \, \text{I} \, \text{に溶解した2-} \, \text{イミノチオラン塩酸塩 (SIGMA CHEMICAL社製) 1 mg を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を1 mMのED TAを含む0.1 Mリン酸緩衝液 <math>(p \, \text{H} \, 7.0)$  で平衡化したPD-10カラム(ファルマシアバイオテク社製)にかけ、同緩衝液で溶出した。カラム溶出液の初めの2.5 m  $1 \, \text{は廃棄し、それに続く2.0 m} \, 1 \, \text{を集めた。}$ 

【0031】一方、E7 2. 31 mg & 0. 1 M y > 酸緩衝液(pH7. 5) $800 \mu$  l に溶解し、DMF(ジメチルホルムアミド)2 $30 \mu$  l に溶解したGMB S0. 30 mg 加え、室温で1時間攪拌した。反応液を前記KLH溶液と混合し、室温で1時間攪拌した。<math>0. 1 M y > 砂緩衝液(pH7. 5) $100 \mu$  l を溶解したマレイミド1 mg を加えさらに1時間攪拌した後、反応液を透析チューブに移し、PBS(y > 砂化生理食塩水)に対し4 %で一夜透析し、E7-KLH 複合体溶液を得た。この溶液の蛋白濃度は、BCA Protein Assay Reagent (PIERCE 社製)により定量し、 $810 \mu$  g/m1であった。

#### 【0032】実施例4

(1) 抗PIVKA-IIモノクローナル抗体の作製 実施例 3 で作製したE 7-KLH複合体をフロイント完全アジュバンドに充分分散させ、マウス(BALB/C)腹腔に $100\mu$ l(約 $40\mu$ g/マウス)で免疫した。約1ケ月後同じくE 7-KLHをフロイント不完全アジュバンドに分散させ腹腔に免疫した。抗体価の上昇の確認後、静注によりE 7-KLH複合体を投与し、3日後脾臓を摘出し、ミエローマ細胞との融合を実施した。融合した細胞は、96ウエル カルチャー プレートに分注し、炭酸ガスインキュベーターで培養した。培 50

養上清中の抗ヒトPIVKA-II抗体の有無は、ワー ファリン投与患者血漿から精製したヒトPIVKA-I Iを固相化したELISAプレートで調べた。又特異性 に関しては同時にプロトロンビン (シグマ社製) を固相 化したELISAプレートを用いて調べた。これらEL ISAにて確認された抗PIVKA-II特異抗体産生 ウエルの細胞を限界希釈法にてモノクローン化した。抗 ヒトPIVKA-IIモノクローナル抗体を産生する細 胞は、大量に培養しマウス腹腔に投与し、抗PIVKA - I I モノクローナル抗体を大量に含む腹水を回収し た。さらにProteinA-Sepharoseを用 い腹水より抗体を精製し、モノクローナル抗体を得た。 この抗ヒトPIVKA-IIモノクローナル抗体をE7 -222抗体と命名し、E7-222抗体を産生するハ イブリドーマを平成8年1月9日に通産省工業技術院生 命工学工業研究所特許微生物寄託センターに寄託手続き を行い、菌寄第15386号 (FERM P-1538 6) として受け入れられた。

【0033】(2) 固相化抗原に対するE7-222抗体の反応性

Nunc社製96ウエルELISAプレートに精製PI VKA-ΙΙ、プロトロンビンをそれぞれ2μg/ml の濃度に75μ1/ウエルで4℃--夜放置し、コートし た。プレートは1%スキムミルクPBSを各ウエルに1 50 µ 1入れ、37℃、5時間ブロッキングした。次に プレートを 0. 05% Tween (登録商標) 20を含 むPBSで3回洗浄した後、1%BSA含有Tris緩 衝液pH7. 4に5μg/mlに溶かしたΕ7-222 抗体とコントロールとしてF1-3抗体(抗プロトロン ビンモノクローナル抗体) 75μ1/ウエルで加え37 ℃、1時間反応させた。反応後、0.05%Tween 20含有PBSで3回洗浄し、ペルオキシダーゼ標識抗 マウス抗体(DACO社製)を加え、37℃1時間反応 させた。反応後0.05%Tween20含有PBSで 4回洗浄し、基質ABTSを加え405nmの吸光度を 測定した。結果を図3に示す。 E7-222抗体は固相 化ヒトPIVKA-IIには反応するが、プロトロンビ ンとは実質的に反応せずヒトPIVKA-IIに特異的 である。

40 【0034】実施例5 固相化E7-222抗体を用いたELISAによる検体中のヒトPIVKA-IIの測定

精製E 7-222抗体をPBSに $10\mu$ g/mlに溶かし、Nunc社製96ウエルELISAプレートに $75\mu$ 1/ウエルで加え、4 $\mathbb{C}$ 一夜放置し、抗体をコートした。プレートは1%スキムミルクPBSを各ウエルに $150\mu$ 1入れ、 $37\mathbb{C}5$ 時間プロッキングした。0.05%Tween20含有PBSで洗浄した後、10%のCalf Serumを含んだ0.1%Tris緩衝液(pH7.4)  $35\mu$ 1と血清 $35\mu$ 1をウエルに加

え、37℃1時間反応させた。反応後プレートを0.0 5%Tween20を含むPBSで3回洗浄し、アルカ リホスファターゼ標識 F1-3 抗体 (抗プロトロンビン モノクローナル抗体)を75μ1/ウエルで加え、37 ℃1時間反応させた。プレートは同様に0.05%Tw een20含有PBSで3回洗浄後、蒸留水で1回洗浄 し、基質パラニトロフェニルホスフェート (PNPP) を加え、37℃1時間反応後405nmの吸光度を測定 した。陽性検体10例、陰性検体5例について、本発明 の測定試薬と従来のPIVKA-II測定試薬(エイテ 10 ストモノP-II;エーザイ社製)で測定を行い、その 結果を図4に示す。

#### [0035]

【発明の効果】本発明は、前記式 (II) で表されるペ\*

配列

Gly Asn Leu Glu Arg Glu Cys Val Glu Glu Thr Cys Ser Tyr Glu Glu 1

10

Ala Phe Glu Ala

20

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】前記式(I)で表されるペプチド及び前記式

(II) で表されるペプチドの高速液体クロマトグラフ ィでの分析結果を示す図である。

【図2】前記式 (II) ペプチドのアミノ酸配列分析結 果を示す図である。

\*プチドからなる免疫原を用いることにより、検体中のヒ トPIVKA-IIと特異的で高い反応性を持つ抗ヒト PIVKA-IIモノクローナル抗体が得られた。該抗 体から製造された免疫測定試薬は、検体中のヒトプロト ロンビン等の影響を受けず、低濃度のヒトPIVKA-IIを感度よく測定することができる。

[0036]

【配列表】

配列番号:1

配列の長さ:20

配列の型:アミノ酸

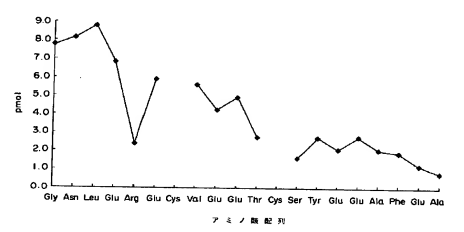
トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

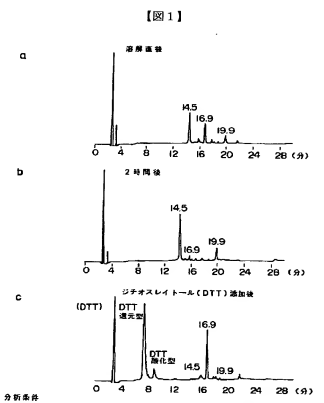
※【図3】PIVKA-II又はプロトロンビンへのE7 -222抗体の反応性を示すELISA法の測定結果を 示す図である。

15

【図4】従来のPIVKA-II測定試薬(エイテスト モノP-II;エーザイ社製)と本発明の測定試薬との ELISA法での測定結果を示す図である。

#### 【図2】





E7-222 抗体の反応性 0.5 - PIVKA-II - プロトロンビン 0.4 # f (405mm) 0.3 0.2 0.1 0 10

E7-222 抗体(ng/ml)

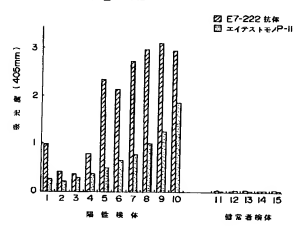
1000

10000

【図3】

【図4】





フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号 庁内整理番号 FI

技術表示箇所

C 1 2 P 21/08

G 0 1 N 33/53

G 0 1 N 33/53

33/566

D

33/577
33/566
33/577
9282-4B
15/00
C
1 2 P 21/08
C 1 2 R 1:91)